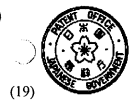
03163018 A



(11) Publication number:

03163018

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: **02316379**

(51) Intl. Cl.: A61K 31/44 A61K 47/02

(22) Application date: 20.11.90

(30) Priority:

(43) Date of application publication:

15.07.91

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: TAKEDA CHEM IND LTD

(72) Inventor: MAKINO TADASHI TABATA TETSURO

HIRAI SHINICHIRO

(74) Representative:

(54) AGENT AND METHOD FOR STABILIZING DRUG SOLID COMPOSITION

) Abstract:

PURPOSE: To provide a physically stable drug solid composition by compounding a benzimidazole compound with a stabilizing agent comprising basic inorganic salts of magnesium and/or calcium.

CONSTITUTION: 1 pt.wt. of 2-[(2-pxridyl)methylsulfinyl]benzimidazole or a derivative thereof having an antiulcer activity and unstable to acids is homogeneously mixed with 0.3-20 pts.wt. of basic inorganic salts of magnesium and/or calcium (e.g. magnesium hydroxide) and further with physiologically acceptable additives, followed by preparing the mixture by a conventional method to provide a drug solid agent which has excellent gastric acid secretion-

biting activity, a gastric mucosadecting activity and the antiulcer activity and is useful for treating

BEST AVAILABLE COPY

gastrointestinal ulcers.

PYRIGHT: (C)1991,JPO&Japio

⑩日本萬特許庁(JP)

(1) 特許出牌公開

四公開特許公報(A)

平3~163018

@Int.Cl. *

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)7月15日

A BI K 31/44 47/02

ACL

7252-4C 7624-4C

審査請求 未請求 発明の数 2 (全14頁)

会発明の名称 医薬固形組成物用安定化剤および安定化方法

顧 平2-316379

顧 昭62(1987)2月12日 ②出

願 昭62-29997の分割 网特

個発

Æ

大阪府茨木市三島丘2丁目12番39号の1

②発

岜 畑 朗

大阪府吹田市山田西3丁目52番C-407号

平井 個発 萬 一 郋 京都府京都市下京区油小路通正面下る玉本町201番地

切出 類 武田薬品工業株式会社 大阪府大阪市中央区道修町2丁目3番6号

四代 理 人 弁理士 岩田 外4名

1. 最朝の名称

医菜間形態皮も用安定化剤および安定化力量

2. 特許療状の範囲

(1)拡決筋作用を有する触に不安定な2~[(2~ ピリジル)メテルスルフィニル]ペンツイミダゾー かまたはその誘導体を会有してなる医素因形象皮 物用であるヤグネンクムおよび/またはカルシウ ムの塩蒸性無機塩からなる安定化剤。

(2)塩益性無機取が低質炭酸マグネシウム、炭酸 マグネシウム、酸化マグネシウム、水酸化マダネ シウム、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム。ケ イ酸マグネをワム。合成ヒドロタルサイト,水酸 化アルミナ・マグネシウム、沈延炭酸カルシウム または水酸化カルシウムである特許療水の範囲館 (1)項記載の安定化系。

(3)マグネシウムおよび/またはカルシウムの塩 盖性無視性の配合部合が2− l(2 − ピリジル)ょ ナルスルフィニル]ペンフイミダゾールまた仕そ の誘導体「重量部に対し、0、3ないし20重量

節である符許請求の範囲第(1)項記載の安定化剤。 (4)母形段成物が終期、カブセル剤、飲剤、類粒 対えたは細粒料である特許請求の範囲第(1)項記 重の安定化制。

(5)四形組成物がコーティジグ羽でコーティング された特許請求の前匝第(1)須記載の安定化剤。 (6)コーティング刃がヒドロキシブロピルメチル

セルロース, エナルセルロース, ヒドルキシメチ ルセルロースまたはヒドロキシブロビルセルロー スである特許請求の範囲第(5)英記載の安定化割。

(7)コーティング財が路存性コーティング前であ る特許請求の範囲第(5)項記載の安定化制。

(8)勝爾性コーティング頭がセルロースアセテー トフタレート。ヒドロキシブロピルメチルセルロ ースフタレート、ヒドロキシメチルセルロースア セテートサクシネットまたヒメタアクリル酸・ア クリル政共直合物である种許額求の範囲部(?)項 記載の安全化制。

(9)闘形越皮物が語俗性コーティングされた紋剤。 顆粒対または顔柱割である特許競求の範囲第(1)

-195-

項から第(8)項記載の安定化期。

(10)マグネシウムなよび/またはカルシウムの基 基性無便族を配合してなる抗決病作用を有する難 に不安定な2-{(2-ビリジル)メナルスルフィ ニル}ペンツィミダゾールまたはその誘導体の級 蒸固形組成物の安定化方法。

(11)マグネシウムおよび/またはカルシウムの塩 医性無便収を均一に接触させてなる特許請求の駆 四第(10)項節軟の安定化方換。

(12)協高性無機塩が重質更数マグネシケム。皮酸マグネシウム、酸化マグネシウム、水酸化マグネシウム、水酸化マグネシウム、水酸化マグネシウム、クロマグネシウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミナ・マグネシウム、沈延炭酸カルンウムまたは水酸化カルンウムである特許請求の範囲第(10)央記載の安定化方法。

C13) マグネシウムがよび/またはカルシウムの塩 液性無吸塩の配合剤合が2ー【(2~ピリジル)メ チルスルフィスル】ペンツイミダゾールまたはぞ の妨害体し食量低に対し、0.3ないし20重量

(19)箇形組成物が路存性コーティングされた統領。 顆粒剤または単粒剤である特許請求の範囲繁(10) 現から第(18)項記載の安定化方法。

3.発頻の疎超な観察

産素上の利用分野

本発明は、抗漢審請として有用な数に不安定な 2 - {(2 - ピリジル)メチルスルフィニル}ペンツ イミダゾールまにはその誘導体(以下、ペンツィ ミダゾール系化合物と略称することもある。)を含 有してなる医素質形類皮物用のマグネシウムおよび/またはカルシウムの複基性無複数からなる要 定化剤およびその安定化剤を用いる安定化力性に 関する。

従来の技術

ベンツイミダゾール系化合物は、最近、胃酸分泌抑制剤として医尿的に研究されている。本化合物の深速効果は(H*+K*)~ATPase阻害作用に述づく胃酸分泌の抑制を主作用とする頃化性機適の治療剤であり、シメナジン。ラニテジン等のヒステミンH1受容体治療剤にくらべ作用は致力

傷である特許請求の範囲第(10)須記載の安定化方 b.

(14) 南形線皮物が絞刺、カブセル剤、飲料、減粒 剤または細粒剤である特許課本の範囲第(10)項記 数の安全化方法。

(15)園形組成物がコーティング列でコーティングされた特許研究の双田宮(10)項記載の安定化方法。
(16)コーティング剤がヒドロキシブロビルメテルセルロース、エチルセルロース、ヒドルキンメテルセルロースまたはヒドロキシブロビルセルロースである特許許求の範囲第(15)項記載の安定化方

(17)コーティング利が勘容性コーティング剤である特許様本の範囲第(15)項品数の安定化方法。
(18)場習性コーティング剤がセルロースアセテートプタレート、ヒドロキシブロビルメチルセルロースア セテートサクシネートまたはメタアクリル酸・アクリル酸美量合物である特許様次の範囲第(17)項記載の安定化方法。

で美玲園綺麗し、また、賈若謨汝賀作用も併有し ているため灰世代の強力な消化生浪療治療剤とし で住日をあびている。

杭漢原作用を有するペンツィミダゾール系化合物としては、たとえば特別昭52-62275号公録、特別昭54-141783号公頼、特別昭57-53408号公報、特別昭58-135881号公報、特別昭58-192880号公報、特別昭59-181277号公報などに記載された化合物が知られている。

しかしながら、これらの化合物の安定性は悪く、 団体状態では塩産、透産、光に対して不安定で、 また、水溶液又は胚薄酸では、ptが低いほど不 安定である。一万、製剤すなわち、酸剤、放剤、 細粒剤、顆粒剤、カブセル剤での安定性は化合物 単症以上に製剤処方中の他原分との相互作用が強いため、不安定になり、製産的および無目的に会 量低下、素色変化が悪しい。安定性に悪影響を及 はす製剤成分としては、たと太ば成績最モルロー ス、ポリビニルビロリドン(PVP)、カルポキシメ チルセルロースカルシウム、ポリニテレンダリコ

特開平3~163018 (3)

ール5000,ブルロニックF68(ボリオキシステレンーがリオ中シブロビレン共産合物)等が挙げられる。質にこれらの製剤のうち錠剤、額数剤にコーティングを拠す場合には、たと人ばセルロースアセテートフタレート、ヒドロキシブロビルメテルセルロースフクレート、サクシネートでロビルメテルセルロースアクリルは、アクリル酸共産合物)等の風帯性基別との配合性も悪く、合量低下むよび過色変化を生じる。しかしながら疑り用製剤を製造する場合には、これらの成分の一種あるいは二種以上の配合が必須であるにもかかわらず的話したかく安定性に逐影響を及びすため、製剤化に図覧をきたしていた。

発明が解決しようとする問題点

叙等に記載された化合物であって、次の一般式(I)で示される。

しかし、前部の方色によると、ペンツイミダゾ ール系化合物を安足化するために、あらかじめ前 犯した核にするという工程が必要であった。

問題点を解決するための手段

本発明者らは、この様な事制に概み、ペンツィ ミダゾール系化会物合有軽減の安定化について検 封した結果、本発明を完成するにいたった。

すなわち、本発明は、

(1)飲政事作用を有する酸に不安定な2~[(2-ピリジル)メテルスルフィニル]ペンツィミダソールまにはその誘導体を含有してなる医薬菌形態皮物用のマグネンウムおよび/またはカルシウムの 拡送性無機塩からなる安定化剤および

(2)マグネンウムおよび/またはカルシウムの塩 基性無器塩を配合してなる抗復瘍作用を有する魚 に不実気な2~[(2〜ピリジル)メチルスルフィ ニル]ベンフィミダゾールまたはその誘導体の歴 薬器が組成物の安定化方法。

本発明で用いられる状況等作用を有するペンツ イミダゾール系化合物としては、17部の各公開公

シまたはアルコキシナルコキシを、aは () ないし 4の盆敷をそれぞれ示す。)

一般吹(1)の化合物は前配公開公報に記載され た方決またはそれに準じた方法により製造することができる。

一般式(1)における公知化合物の配換器について以下に簡単に説明する。

上部式中、只「で示されるアルキルとしては、 世界数しないしてのものが、カルポアルコキシの アルコキシとしては民業数しないしるのものが、 カルポアルコキシアルキルのアルコキシとしては 炭素数しないしるの、アルキルとしては皮素数しないしるが、カルバモイルアルキルのアル キルとしては皮素数しないしるのものが、アルコ キシとしては皮素数しないしるのものが、アルコ キシとしては皮素数しないしるのものが、ヒドロ キシアルキルのアルキルとしては皮素数しないし ているのが、アシルとしては皮素数しないし そのものが、アシルとしては皮素数しないし ないしるのものが、アリールとしてはフェニルが、 アリールオチシのアリールとしてはフェニルが、

特開平3-163018 (4)

アルキルチオのアルキルとしては炭素数 l ないし ものものが、アルキルユルフィニルのアルキルと しては炭素数 l ないしらのものがあげられる。

また、R*で示されるアルキルとしては災害数 1 ないしちのものが、アシルとしては災害数 1 な いしものものが、カルボアルコキシのアルコキシ としては炭素数 1 ないしものものが、アルキルの ルパモイルのアルキルとしては炭素数 1 ないしも のものが、ジアルキルカルバモイルのアルキルと してはそのアルキルがそれぞれ炭素数 1 ないしも のものが、アルキルカルボニルメチルのアルキル としては炭素数 1 ないしものが、アルコキシ カルボニルメチルのアルコキシとしては炭素数 1 ないしものものが、アルキルスルホニルのアルキル ルとしては炭紫数 1 ないしものものがあげられる。

R*. R*およびR*で示されるアルキルとしては 炭素数 | ないしものものが、アルコキンとしては 炭素数 | ないしものものが、アルコキンとしては ジャ数 | ないしものものが、アルコキンアルコキ シのアルコキシとしては炭素数 | ないしものもの があげられる。

RIで承される低級アルコキシ基としては、放 素数 J ないし B の低級アルコキシ医が好をしく、 何としてメトキシ,エトキシ.プロポキシ.イソプロポキシ.イソプロポキシ.ベンチルオキシ.ヘアチルオキシ.ホクチルオキシ等が挙げられ、なかでも炭素数 J ないし 4 の 低級アルコキシ素が舒ましい。

R(で宗されるアッ果化されていてもよい信録
アルコキシ華における振跃アルコキシ蓋としては、
炭素数1 ないし8の係扱アルコキシ蓋が挙げられ。
その好ましい何としては上親のR'と同様のアル
コキシ蓋が挙げられる。またフゥ黒化ざれていて
いる低級アルコキシ蓋としては、例として2.2。
2-トリクロロエトキシ、2.2。3、3、3・ペン
クフロロブロボキシ、1 ー(トリフロロメテル)へ
2.2、2 ートリフロロメトキシ、2、2、3、3・4・4・4・インクフロロブトキシ、2、2、3、3・4・4・5、5・インクフロロベントキシなとが挙げられるが、
炭素数2 ないし4のファ黒化されている低級アル

またR*で示されるファ茶化されていてもよい アルコキャのアルコキャとしては次素数 l ないし るのものがあげられる。

上記吹(1)で致わされる化合物のうち、①Rが水素、メトキシはたはトリフルオロメチルで、Rが水素で、RがおよびRが同一または異なって水素またはメチルで、Rがカマ・素化された炭素性2ないし5のアルコキシでかつが1である化合物、②Rが水素・ファ素、メトキシまたはトリフルオロメチルで、Rが炭素数3ないし8のアルコキシで、Rが水素でかつが1である化合物および③Rが水素・ファ素、メトキシまたはトリブルオロメチルで、Rが水素で、Rが炭素数1ないし8のアルコキシで、Rが水素で、Rが炭素数1ないし8のアルコキシで、Rが炭素数1ないし8のアルコキシで、Rが炭素数1ないし8のファ素化されていてもよいアルコキシで、Rが水素でかつが1である化合物は新規の化合物である。

上記新規化合物である歴典基についてくわしく 説明する。

コキシ高が舒ましい。

R'の位置としては、4位および5位が挙げられ、そのうち5位が好ましい。

次に上記の新規化合物 [以下式([')と称する] の製造鉄について述べる。

数化合物は一般式

$$R'$$
 $S = CR_{\pi}$
 R'
 R'
 R'

[丈中、R1~R は前記と同意数を有する。]で変わされる化合物を酸化反応に付すことにより疑選することができる。

ここで用いられる酸化剤としては、たとえばメ ナクロロ過失息音酸、過酢酸、トリフロロ過酢酸、 過マレイン酸のような過酸あるいは、 距臭素酸ナ トリウム、次亜塩素酸ナトリウム等が挙げられる。 反応に用いられる簡雑としては、 クロロホルム。 グクロルメタン等のハロゲン化炭化水敷、デトラ ヒドロフラン、ジオキサンのようなエーテル環、ジ

特開平3-163018(5)

メチルホルムアミド等のアミド菜。あるいは水等があげられ、単数または複合して用いることができる。 軟難化剤の使用量は、化合物(I)に対してほぼ当量ないしゃや過剰量が軽蔑である。 すなわち、約1ないしる当量、さらに許ましくは約1ないし」 5 当量である。 反応區属は水冷下から用いた結構の滞成付置まで、 温度、 永冷下から悪似下で、 さらに許ましくは約0 でないし10でで行なわれる。 反応時間は、 通常約0・1 ないし2 4 時間、 さらに舒ましくは約0・1 ないし 4 時間である。

上記の反応により生皮した新鉄目的化合物(1º) は、円結晶、クロマトグラフィー等の債用の手段 により単盤。複数することができる。

該化合物は、通常用いられる手段により裏理学 的に許容され得る塩にしてもよい。 該塩としては、 たとえば複数体、具果酸塩、矢栗酸塩、リン酸塩、硼 酸塩、硫酸塩、酢酸塩、タエン酸塩などが挙げられ る。

また化合物(1)は、一般式

リウムのようなアルカリ金属の炭酸塩、トリエチルアミンのような有限アミン質等が挙げられる。また反応に用いられる溶媒としては、たとえばメナノール、エテノールのようなアルコール類やグメテルボルムアミド等があげられる。上記反応に用いられる裏面の量は、通常当量よりやや過剰であるが、大過剰の複数を見いてもよい。すなわち、約2ないし10当業、さらに行ましくは約2である。上記反応及度は、盈常的0ないし4当量である。上記反応及度は、盈常的0ないし月に大耐廉の再点付近まであり、反応時間は、約0.2ないし24時間、さらに任ましくは約0.5ないし2時間である。

次に原料化合物(N)の製造性について設明する。 化合物(N)のうち、R*およびR*が同一または 異って水気またはメテルで、R*がファ素化され た炭素数2ないし5のアルコキシ主たは炭素素3 ないし8のアルコキシである化合物は次のように して製造できる。

【吹中、R'およびR'は前記と同葉乗を有する。】 で表わされる原料化会物と一般文

[式中、R3~R3は初記と同意概を有し、Xはハロゲン原子を示す。]で表わざれる原料化合物とを反応させることにより製造できる。

メ で尽きれるハロゲン原子 としては、たとえば 収索 . 具葉 . 3 ウ気などが卒げられる。

本反応は、塩基の存在下に行なうと好都合である。 弦気描としては、たとえば水脈化ナトリウム。水濡化カリやムのような水素化アルカリ虫属、虫 成ナトリウムのようなアルカリ虫は、ナトリウム メトキシド、ナトリウムエトキシドのようなナト リウムアルつラートや、炎頭カリウム、炭酸ナト

製装 1)

$$\begin{array}{c} (A_1) \\ (A_2) \\ (A_3) \\ (A_4) \\$$

一般式(下)で於されるエトロ化合物[式中、R*, R*は散記と同意義を契めす]に塩蓄の存在下、アルコール酵源体系**(**)(式中、R**(はファ 素化された異素数2ないし5のアルホルまたは炭素数3ないし8のアルキルを示す。]を反応させるととにより、一般式(下)(式中、R*, R*, R*は前記と同意義を関わす]のアルコキシ筋原体を得ることができる。反応に用いられる塩蓋としては、たとえばリチウム、ナトリウム、カリウムのような

特間平3-163018 (6)

ナルカリ金属。水栗化ナトリウム.水安化カリワム のような水素化アルカリ金属。エープトキシカリウ ム.プロポキシナトリウムのようなアルコラート や炭酸カリウム,炭酸リテウム,炭酸ナトリウム. 皮蝨水索カリウム。皮肤水素ナトリウムのような アルカリ金具の炭酸あるいは炭酸水気塩,カリウ ム.ナトリウム、リテウムのようセアルカリ余属。 水酸化ナトリウム.水酸化カリウムのような水酸 化アルカリ琴が挙げられる。 反応に用いられる アルコール誘導体としては、たとえば、プロパノ ール、イソプロパノール,ブタノール。ペンタノー ル.ヘキサノール.2.2.2-トリフロロエタノー ル.2,2,3,3,3ーペンタフロロアロパノール。 2.2 3.3-テトラフロロプロパノール.1~(ト リフロロメチル)-2.2.2-トリフロワエタノ - A. 2.2.3.3.4.4.4~ヘブタフロロブタ ノール 2.2.3.3.4.4.5.5ーオクタプロ ロベンタノェル等が挙げられる。 反応に用いら れる密媒としては、R**Offそのもののほか、デ トラヒドロックン,ジオキサン等のホーテル類.ア

反応医歴は通常約20ないし60℃、反応時間は 約0... しないし2時間である。

さらに化合物(エ)を取化チオニルのような拡大 化剤でハロゲン化することにより一般式(IV)で示される2 - ハロゲノメチルピリジン活導体(式中、 R',R',R'は制品と同意数を扱わし、Xは塩素。 品端またはヨウ素を扱わす。)を製造することが できる。用いられる密珠としてはたとえば、クロロホルム、ジクロルメダン、テトラクロロエタンなどが季げられる。反応、個度は運用約20ないし 80でであり、反応時間は約0、1ないし2時間である。

製造した化合物(N)は、用いたパロゲン化剤の パロゲン化水素鉄塩であるが、これは歳倉直与に 化合物(E)との反応に用いるのが好ましい。

また化合物(以)のうち、R³が決累数lないし 8の低級アルコキシ、R⁴がフィ末化されていて もよいアルコキシ、R³が水気である化合物は次 のようにして製造することができる。

製法 2)

セトン、メチルエチルケトンのようなケトン酸の 他にアセトニトリル、ジメチルホルムアミド、ヘキ サメチルリン数トリアミド等が挙げられる。 反応 促皮は水冷下ないし溶解の沸点付近までの過度の 及反が選ばれる。 反応時間は、約1 ないし 4 8 時間である。

このようにして得られた化合物(可)を無水酢酸 単数もしくは、複数、過度来越等の拡酸の存在下 に加熱(約80ないし)20で)することにより一 設式(値)で示される2-アセトキシメチルビリジン誘導体[式中、R².及⁴.R³は前記と概念機を要 のす。]が得られる。反応時間は、通常約0.1 ないし10時間である。

ついて、化合物(WI)をアルカリ加水分別することにより一般式(II)で示される2~ヒドロギンメチルビリジン語準体を製造することができる。 鋏アルカリとしては、たとえば本酸化ナトリウム、水酸化カリウム、皮酸カリウム、皮酸ナトリウムなどが延げられる。用いられる溶薬としては、たとえばメリノール、エタノール、水などが挙げられる。

マルトール(X)にR**Xで表わされるハロゲン 化アルキルを酸化風等の存在下に反応させると、 化合物(X)が得られ、(X)をアンモニア水と反応

特別平3-163018(ア)

させることによりピリドン野等体(型)が製造出来る。化合物(型)は眩熱パロゲン化アルキルによりアルキル化することにより、あるいはオキシ族化リンのようなパロゲン化利によりパロゲン経済体(まだ)にし、次いで塩釜の存在下にR***(〇日で実力される低級アルコールを反応させることにより化合物(ま国)に野洋される。次に化合物(ま国)を収一プロムコバタ酸イミドや塩素等によりを放りたり、カリンとして化合物(で)にするか、ロークロロ投 安息苦酸のような酸化剤で化合物(まで)とし、次いで加水分解することにより化合物(まで)とし、次いで加水分解することにより化合物(まで)とし、次いで加水分解することにより化合物(まで)とし、次いで加水分解することにより化合物(まで)とし、次いで加水分解することにより化合物(まで)とし、次いである。

化合物(II)の製造の際に用いられるハロゲン化 アルキルとしては、ヨウ化メチル、まウ化エチル。 ヨウ化プロピル、ヨウ化イソプロピル、ロウ化プチル、コウ化ペンチル、ヨウ化ヘキシル等が、化合物 (XII)の製造の際に用いられるハロゲン化アルキ ルとしては、化合物(XI)の製造の際に用いられ

と同様のものが挙げられ、使用品は出量で大過剰 であり、また塩基としてはそれぞれのアルマール のナトリウムあるいはカリウムアルコラートやカ リウム レープトキンド、本素化ナトリウムをが用 いられる。反応温度は盗温で用いたアルコールの 沸点までの避宜の保度が選ばれる。

化合物(XII)を直接Nープロモコハク鍵で臭素 化する場合には、光風耐下に反応を行うのが野ま しく、確蝶としては四族化炭素。クロロホルム。テ トラクロロエダン等が用いられる。

化合物(X 型)から化合物(X T)の反応に用いられる酸化剤としては、たとえばメタクロロ過癸基合酸、過季酸、トリフロロ過節酸、過マレイン酸のような過酸、過酸化水解等が挙げられる。 反応に用いられる 庭様としては、 タロロボルム、ジクロルメタン等のハロゲン化皮化水素、テトラヒドロフラン、ジオタサンのようなエーテル類、ジメチルホルムアミド等のアミド数、即以あるいは水等があげられ、 単独または既合して用いることが出来る。 波酸化剤の使用量は、化合物(X 型)に対して

るハロゲン化アルキルと同様のものに加えて、たとえば 2,2,2ートリフロロエチルターダイド、2,2,3,3ーベンタフロロブロビルヨーダイド、2,2,3,3ーテトラフロロブロビルヨーダイド、1ー(トリフロロメチル)ー2,2,2ートリフロロエチルローダイド、2,2,3,3,4,4,4ーペブタフロロブテルヨーダイド、2,2,3,3,4,4,5,5ーオタタフロロペンナルヨーダイド等が挙げられ、使用量は約し~10当量である。また乾酸剤としては、酸化銀.炭酸カリワム.皮酸ナトリウム等が、液解としてはジメチルホルムブスド、ジメテルアセタスド等が挙げられ、反応条件は通常型異が用いられる。

化合動(Xで)の製造の際に用いられるハロゲン 化剤としては、オキシ塩化リン、五塩化リン、五臭 化リン等が挙げられ、使用量は当量~大過剰が用 いられ、反応値度は約50~150で程度である。 化合動(Xで)から化合物(Xエ)への反応に用いら れるアルコールとしては、メタノール、エタノー ルむよび製法 1で用いられるナルコール諸連体

住民叛量ないし過剰量が肝道である。肝ましくは 約1ないし10当量である。反応極度は水冷下から増いた標構の豚点付近までの通宜の温度で行な われる。反応時間は、蒸煮約0、1ないし24時 間、さらに肝ましくは約0、1ないし4時間である。

化会物(X V)より化合物(X V)の製造は、化合物(X V)を無水酢散爆熱もしくは、硫酸、通塩素酸等の転載の存在下に加熱(約80ないし120で)することにより行なわれる。反応時間は通常
0.]ないし10時間である。

化合物(X VI)をアルカリ加水分解することにより化合物(X VI)が製造出来るが、用いられるアルカリとしては、たとえば水成化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなどが挙げられる。用いられる形態としては、たとえばメタノール、エタノール、水などが挙げられる。反応医院は海常的20ないし60℃、反応時間は約0.1ないし2時間である。

化合物(XM)よう化合物(N)を製造するには塩

特開平3-163018(8)

化チオニルのような塩素化剤や、メデンスルホニ ルクロリド.pートルエンスルホニルクロリドや、 ジフェニルフォスフォリルグロリドのような妄想 スルホン戯あるいは有線リン酸の酸塩化物を用い ることにより行われる。数化チオニルのような塩 素化剤の場合には、化合物(X 型)に対し拡張化剤 の当量~大過割量が用いられる。また用いられる 遊媒としてはたとえば、クロロホルム.ジクロル メタン.テトラクロロエタンなどが挙げられる。 反応皿度は通常的20ないし80でであり、反応 時間は約0...1ないし2時間である。有根スルホ ン酸あるいは有機リン酸の酸塩化物の場合には、 化合物(YU)に対し収化物の当量~小遊野量が用 いられ、通常塩基の存在下に反応が行われる。用 いられる塩差としてはトリエテルアミン。トリブ テルアミンのような容器定義.炭酸ナトリウム.炭 政カリウム,反摩水素ナトリウムのような無機塩 差があげられ、使用量は当量~小過剰量である。 用いられる疳嫌としては、タロロホルム,ジクロ ルメタン,四塩化炭素,アセトニトリル等が挙げら

ウムの塩蒸性無機塩はその1×水格酸あるいは整 再級のpHが塩蒸性(pH 7-以上)を示するのであればよい。

度マグネシウムおよびカルシウムの塩基性無限 他の配合は1番あるいは2億以上の銀み合せでも よく、その配合量はその経版により変動するが、 ペンツイミダゾール系化合物1重量部に対して約 0.3ないし20重量部、好ましくは約0.6ないし7重量部である。

(白 京 子 以)

れ、反応国度。反応時間は米冷下一沸点付近、および数分間~数時間の遊当な条件が遊ばれる。

前記の要換なペンフィミダソール系化合物は、 優れた胃酸分泌抑制作用,胃粘底的製作用,抗没腐 作用を禁し、また物性は低いので、哺乳動物(例 えば、マウス。タット、ウサギ,イス。ネコ,ヒト ど)の核化粉淡瘍の治療に用いることができる。

次に本発明で用いられるマグネシウムおよびカ ルシウムの塩基性無接塩について説明する。

酸マグネシウムの塩蒸性無便板としては、たと 大ば、 重質炭酸マグネシウム、炭酸マグネシウム。 酸化マグネシウム、水酸化マグネシウム、メタケイ 酸アルミン酸マグネシウム、ケイ酸アルミン酸マ ダネシウム、ケイ酸マグネシウム、アルミン酸マグ ネシウム、合成ヒドロタルサイト [MsaAla(O H)...・CO、-4H,O].水酸化アルミナ・マグ オシワム[2-5MsD・AlaOs・xH,O]などが、 また飲カルシウムの放送性無機をとしては、たと 大ば沈降皮酸カルシウム、水酸化カルシウムなど が挙げられ、これらのマグネシウムおよびカルシ

本免明安定化剤は、さらに仮加剤と共に用いて もよく、例えば獣形制(例えば、乳糖・コーンスタ ーチ。極質無水ケイ酸,能結晶セルロース,白糖な ど),給合剤(仮えばα化デンブン.メチルセルロー ス,カルポキシメチルセルロース,ヒドロキシブロ ビルセルロース ヒドロキシブロビルメチルセル ロース.ポリビニルピロリドンなど).脳破剤(何え ばカルボキシメチルセルロースカルシウム.デン プン, 佐屋袋屋ヒドロキシブロビルセルロースな ど)、界面積性額(例えばツイーン80(花型アトラ ス批製)。ブルロニックF68(旭電化工業社製・ポ リオキシエテレン・ポリオキシプロピレン共産会 物など),抗酸化剤(例えばLーシステイン,亜筋臓 ナトリウム.アスコルピン酸ナトリウムなど).滑 沢村(例えばステアリン酸マグネシウム,タルクな ど)などが能加制として用いられる。

本発の明安定化力法は、上記のペンツイミダゾ ール系化会物、マグキシウムおよびごまたはカル ッウムの複基性無限度および上記の転加剤を均一 に義和することによってなざれるが、その協和方

特開平3-163018(9)

使は、たとえばあらかじめペンツィミダゾール系 化合物にマグネシウムおよび/またはカルシウム 放蓋性無機似を悪和したものに抵加剤を遅和して もよいし、ペンツイミダゾール系化合物に振加剤 を悪和したものにマグネシウムおよび/またはカ ルシウムの複盃性無機様を臨和してもよく、最終 的にペンツイミダゾール系化合物にマグネシウム および/またはカルシウムの塩盃性無限塩が均一 に添放する方法であればよい。

致昆合物を自体公知の手段に使い、たとえば袋 剤,カブセル剤,敷剤、質粒剤、網粒剤などの経口数 年に避した剤形に設剤化することができる。

銭割、額粒割、細粒剤に関しては、味のマスキング、腸溶性あるいは神気性の目的のため日体公知の方法でコペティングしてもよい。 そのコーティング耐としては、何えばヒドロキシブロビルメテルセルロース、エドロキシブロビルセルロース、ボリオキンエナレングリコール、ツィーン80. ブルロニックF88. セルロースアセテートフタレー

ネシウムおよび/またはカルシウムの陶器性無機 なおよび能加利(例、白電、コーンスケーチ、結晶 セルロース、ドドロキシブロビルセルロース、メナ ルセルロース、ヒドロキシブロビルセルロース、ボ リビニルピロリドン等)を含有してなる粉状飲布 剤をコーティングすることにより得られる。カブ セル剤の場合は、単に返合して完積すればよい。 このようにして持られた製剤は、長期関係をして も、外観変化は少なく会量の低下もほとんどない 使れた空空性を示す。

このようにして得られる安定化された医薬園夢 鉱成物は使れた胃酸分泌抑制作用,胃粘膜防禦作 用,抗衰瘍作用を示し、また毒性は低いので、哺 乳動物(例えば、マウス,テット,ウサギ,イス,ネ コ.ブチ,ヒトなど)の新化毒液瘍の治療に用いる ことができる。

談区 蒸資 移租 成物を 哺乳 動物の 無化 各 板 瘍の 検 館に 用いる 場合には 前記の 加く 薬理学的に 許 奪さ れ得る 担体、 試 形 利、 希 沢 剤 な ど と 軽 合 し、 カ プ セ ル 利、 錠 剤、 類 粒 剤 な ど の 利 型 に し て 基 口 的 に 枚 与 ト、ヒドロキシブロビルメテルセルロースファレート、ヒドロキシメチルセルロースアセテートサクシネート、オイドラギット(ローム社製,200ドイツ、ノタアクリル政、アクリル政件宣合物)および酸化チタン、ペンガラ等の色類が用いられる。

版剤、類较剤、放射、機管剤、カプセル剤については、基常の方法(例えば第10改正.日本薬局力の製剤総関に記載されている方法)により製造できる。すなわち、絞剤の場合は、ペンツィミダゾール系化合物と試影剤、別級剤にマグネシウムとよび/またはカルシウムの塩液性無機製を加え、配金し、結合剤を加えて、類粒としこれに骨沢別等を加えて対象して鋭効とする。また顆粒剤においても疑剤とほぼ関係の方法で押し出し益粒を行なうか、あるいはノンベレル(白皙75%(W/W)をよびローン・スターチ25%(W/W)を全む)に、木または、白糖、ヒドロキシブロビルセルロース等の結合剤を被(機能:約0.5~70%(W/V)を受路しながら、ペンツィミダゾール系化合物、マグ

することができる。その投与量は、ペンツイミダ ゾール系化合物として約0、01mg~30mg/kg /月、好ましくは約0 lmg~3mg/kg/日量である。

表集例

以下に参考例,実施例および実験例をあげて本 発明をさらに称しく説明するが、これらは、本発 明を展定するものではない。

经劳研【

2.3 - ジメチルー4 - ニトロビリジン-1 ー オキシド(2.0 g).メチルエテルケトン(30 m).
2.2.3.3.3 - ペンタフロロブロバノール
(3.05 m).無水炭酸カリウム(3、29 g).ヘキサメチエリン酸トリアミド(2.07 g)の混合物を70~80~0で4.5 g間加熱抜拌したのち、不物物を方法し、後端した。残食物に水を加え、

助政エチルエステルで抽出し、研酸マグネシウムで応焼後、増採を密法し、残留物をシリカゲル
(60 g)のカウムにかけ、クロロボルムーメタノール(10:1)で露出し、6 酸エチルエステルー

转燃平3-163018 (10)

ヘキサンより再启品すると、2.3ージメチルー 4-(2.2.3.3.3-ペンタフロロプロポキシ) ピリジンー1ーオキシドの毎色針状品2、4sが 得られた。 敬意 1 4 8 ~ 1 4 8 ℃

上記と同様の方法により、原料化合物(7)より 化合物(以)を製造した。

化合物(W)

艇点(で)

	CH.	H	QCW.CF,	131 0~131 5
住」)	н	8	OCH, CH, CE,	怕状
连2)	CE,	8	DCH.CB.CH.	铀状
往	1) אנו	R×′	if th (CDCE	a) # . 1.01 (\$8. s.
	J — 78:	ı).	1.81(28, =)	. 2.50(38. *). 3.9
	3(2H.	Ŀ,	J-781), 6.5	0~6.80(2H. m), 8.1
	0 (1)	8. d	, J = 782)	
连	2) NE	22.	マトル(CDC2	.)#>1.07(3H, ε,
	1-7.	5H2)	. 1 65-2.020	2H. m). 2 21(3H. s)
	. 2-52	2C3A	. =>. 3.99(2	8. 1. J-88=). 6.6

8(18, d, J=6Hz), 8.15(18, d, J=0Hz)**公学例2**

化合物(以)

				· · ·
	R*	R*	R'	(で) 点類
	CH.	H	OCH,CF	93.5-94.0
ŒIJ	В	3	OCE . CO	C8, 抽状
徒2)	CH.	Ħ	OCH CH	CEs 他秋
往	1) W	IRX ~	クトル	(CDCA,) 8: 1 0(3H. L. J
	- 7.5	BE).	1.79(2)	l.o), 3.92(28, t, J=6H
	τ). 4	.51-	1,90CIK	br), 4.88(28, 2), 6.6
	BCIH,	đđ,	1 - 2 a	d 6Rz). 6-80(18. d.)
	 26≠). 8	28()R.	d. J - 6Hz)
旣	2) พม	Rメペ	クトル	CDC4,) # : [.03(3H. L.
	J — 7.	SRz).	1 8202	ñ. w). 2-02(38, s). 3.
	95(2H	, ı,	J - 68e)	. 4.62(2H. ±). 5.20 (
	1H. 6	16. s). 6 B8	(lH. d. J-6Hz).8-25 (]
	Ħ. d.	J ~ 8	Hz)	
8	94.3			

2-ヒドロキシメチルー3-メテルー4-(2. 2.3.3.3ーペンタフロロプロポキシ)ビリジン (350mg)のクロロホルム裕設(10m2)に版化チ オニル(0,2点)を加え、30分間加熱温減した

2.3-5144-4-(2.2.3.3.3-42 ナフロロプロポチッ)ピリジンーしっポキシド (2.5g).無水昨敗(8ゅ)の壺夜に養嶺歇(2時) も加え、110やで2時間かきまぜたのち、姿揺 した。 鉄曽物モメタノール(30㎡)に溶かし、2 N~水酸化ナトリウムの水(20m2)倍酸を加え、 室型で2時間かきまぜた。模略後水を加え、砂糖 エチルエステルで抽出した。硫酸マグネシウムで 乾燥袋、脊癬を健去し、シリカゲル(5 0 g)のカ ラムにかけ、クロロホルムーメタノール(1 Q : 1) で静出し、イツブロビルエーテルより再結品する と、2-にドロヤシノナルー3-メチルー4-(2 .2.3.3.3 - ペンケフロロプロポキシ)ビリジ ンの特色抽状物)、taが得られた。 NMR X ~ + ~ (CD C1:) 8:2 07(38.5).4.28

(18.brs).4.49(28.t.1 - 128z).4.87(2h.z).6-69(1H.d.) = 5Hz).8-34(1H.G.) = 5Hz) 上記と同様の方法により、化合物(切)より化合 物(以)を製造した。

のち後縮し、独留物をメナノール(5㎡)にとかし、 2ーメルカプトペンツイミダゾール(200mt). 28%ナトリウムメトキシド治紋(1124)、メチノ ール(6扇)に加え、30分間如熟煮流した。メタ ノールを包法し、水を加えて酢酸エナルエステル で独出し、特水酸化ナトリウム溶液で洗液後、強 敗マグネンウムで乾燥した。谷林を留去抜シリカ ゲル(20g)のカラムにかけ、酢酸ユチルエステ ルーヘキサン(2:l)で終出し、酢酸エチルーへ キサンより再始品すると、2~ ((3 ペメナルー 4-(2,2.3.3.3-ベンタフロロプロポキシ) - 2 - ビリダル]メチルチオ] ペンタイミダゾー ル・1/2水和効の無色板状品370mgが得られ た。政成145~146℃。

以下、上記と同様にして化合物(皿)と(型)とを 反応させ、化合物(1)を製造した。

纾閉平3-163018 (11)

(13 ~メナルー4~(2,2,3,3,3-ペンタフロロ プロポキシ)ー2ービリジル]メテルスルフィニル) ベ ンツイミダゾール(以下、化合物 凶 と称することも ある。)の数学色プリズム品1、78gが得られた。歌 成161~163で(分解) 以下同様の方法で化合物(1)より化合物(1)(以下、

それぞれ化合物 图 .化合物 〇 .化合物 〇 と称す ることもある)を製造した。

化合物([]

~~	B,	Rª	E,	R*	R*	数点(で)
В	Ħ	Ħ	CII.	H	OCR,CF,	178~182(decomp.)
C	R	Ħ	8	H	OCH * CH * CH *	123~125(decomp.)
Ð	B	Ħ	CH,	ĸ	OCH, CR, CR,	81~ 83
	 .					

突地何!

下記の組成のうち化合物 🕲 .水酸化マグネシウム, しーシスティン,コーンスターチおよび乳室を混合し、 さらに1/2乗の鉄結品セルロース,軽質無水ケイ漿,ス サアリン敵マグネシウムを加えよく亜合したのち乾丈 **∆粒限(ロークーコンパクター.フロイント社製.日本)** で圧縮衣型した。このものを乳鉢で粉砕し、丸염(1

下記の胡皮のうち化合物 邸 . 沈降炭酸カルシウム。 コーンスターチ,気能およびヒドロキシブロビルセル ロースを混合し、それに水を加え線合をおこなったの り40℃.16時間英空乾燥し、乳鉢で粉砕し、16 メッシュの部を通し顆粒とした。これにステアリン酸 マグネシウムを加え、ロークリー式打袋機(類水製作 所製)で1股当り200mmの旋形を製造した。

1 壁中の超盘

化合物 ®	30 mg
抗陸炭酸カルシウム	50 mg
コーンスターチ	40 ma
乳缸	73-4mg
ヒドロキシプロピルセルロース	6 48
ステアリン数マグネシウム	0.6se
	(0.05ml)
3 †	200 - Omg

寒 塩 例 4

奥施賀3の方法において、化合物 幽 の代りにテモ プラゾール([(2ービリジル)メチルスルフィニル]べ ンツイミダゾール〉を用いて錠剤を熱溶した。

化合物()) (℃)点细

R H CH. H OCE.CF. 149~150 84~ 86 K S H H OCR, CH, CE,

性) H H CH, H OCB,CH,CH, 做飲

生) HRスペクトル(COC2,)ま: 0.98 (38. t. J-7.582), 1.54-1.92(28, a), 2.15(38, a), 3.80(2H. L. J-6Hz). 4.43(2H.a), 6.55(1H. d. J-8Hz), 7 09(2H. m), 7-50 (2H. m), 8. 21(18. d. J-68x)

お方供し

2-[[3-メナル-4-(2.2.3.3.3-ペンチ フロログロポチシ〉-2~ビリジル】メデルチオ) ペン ツィミグゾール(2、24)のクロロホルム (20半)粉 夜に水冷下、aークロロ海突息智能(i・3g)のクロロ ホルム(15㎡)密度を30分かけて青下したのち、区 応波を始和民政水震ナトリウム水溶液で洗涤した。阪 盤マグネシウムで転換換縮し、シリカゲル(5 0 g) のカラムにかけ、酢酸エチルエステルで溶出し、アセ トンーイソプロピルエーテルより再結品すると、2-

6メッシュ)を登過させたのち変量の散結品セルロー ス. 狂気無水ケイ酸, ステアリン酸マグネシウムを加ん 森会し、ロークリー蛇打錠線(本水製作所製)で「絵当 0.250mgの終剤を製造した。

1 鈴中の紙座

化合物 🙆	50 mg
水酸化マグネシウム	30 ≠€
レーシステイン	20 🚾
コーンスターチ	20 🖦
乳板	65.2##
微結晶セルロース	60 mg
軽質技术ケイ酸	1.8ag
ステナリン数マグネシウム	3.0mg
H	250.0mg

受施何2

実施例1の方法において、化合物 🙆 の代りにオメ プラゾール(5ーメトオキシー2ー{(4ーメトオキシー 3.5ージメチルー2ーピリジル)メチルスルフィニル} ペンツイミグゾール)を用いて殺戮を製造した。

医施佛3

特別平3-163018 (12)

实复例:

下記載皮割合の物質をよく混合したのち、水を加えて減合し、押出し過粒便(満水製作所製。スクリーン後1.0mmを)で激粒し、ただちにマルメワイザー(在土パウダル社製、1000rpm)で味型顆粒としたのち40℃、16時間真空転換し、丸筋で眩過し、2~42メッシュの顆粒を得た。

顕紋200mg中の組成

化食物 (B)	30 mg
食気炭酸マグネシウム	20 mg
コーンスターチ	80 mm
番苺点セルロース	20 ■€
カルポキシメテルセルロースカル	シウム
	10 ms
ヒドロキシブロピルセルロース	10 ==
ブルロニックF68	4 = s
乳糖	26 mg
*	(0.1=1)
8†	200 mg

実施例 6

カブセル剤の根皮

學學所以	260=ε
1号硬カブセル	76=e
24	33624

夾饰例8

下記録皮のうち化合物 ® , 英数マグネンウム。 白緒、コーンスターチおよび結晶セルロースをよ く偶合し、飲布剤とした。 遠心成験図コーティン が瑜粒姿能(プロイント産実株式会社製,CF-360)にノンパレルを入れ、ヒドロキンプロピ ルセルロース縁版(4%、W/V)を吹霧しながち 上記の散布別をコーティングし球形解粒を得た。 該球形隔粒を40℃。18時間実空を繰し、未翻 で踏過し12~32メッシュの顆粒を得た。

短む 190=医中の風皮

ノンバレル	7 5 =8
化合物 🚯	15 ==
炭酸マグネシウム) 5 mg
白 18	2 9 mg
コーンスターチ	2 7 mg

実施例5の方法において、化会物 B の代わりに 化合物 D も用いて額数を製造した。

寒妝 假?

実施研3で存た頭粒に下記組成の脳袋はコーティング液を死動質器乾燥機(大秤原社盤)中で給気量 度50℃,顆粒温度40℃の条件でコーティング し脳帯性顆粒を得た。このもの260mgをカブセル 充填機(パークデービス社製,米国)で1号硬カブ セルに光填しカブセル剤を製造した。

晶溶性コーティング放弧皮

オイドラギットL-30D 138pa	(周型成分41.4
ng) テルク	4. lng
ポリエチレングリコール6000	12 4=E
ツィーン 80	2.las
*	276 = 4
動節性取放の組皮	
実施例 5 の類粒	200mg
踢棒徒皮膜	60mz
\$1	260mz

結晶セルロース	2 7 🖦
ヒドロキシブロビルセルロース	2 •€
*	(0.05m2)

实担何9

実施例 8 で得た殿立に、下記組成の勘格性コーティング政を放動演集を決議(大門原社殿)中で始 気温度 5 0 ℃、顆粒偏度 4 0 ℃の条件でコーティ ングし島格性照粒を得た。該履粒 2 4 0 ms 4 カブ セル咒項徴(パーケデービス社製)で 2 分硬カブセルに充填しカブセル利を製造した。

爲習性コーティング複数皮

#4 5 5 4 7 7 L - 3 0 D 1 0	4 7 mg
(異型成分 3	1 - 4 =67
1 N 7	9 . B mg
ボリエチレングリコール6000	3 . 2 mg
ν ₁ - ν 8 0	1 . 6 mg
故化テラン	4 . 2 pg
术 (22	0 pt)

特間平3-163018 (13)

第1款

Γ		5000	.75	KRH.	港間
	版 加 物 賞	外被	堂化	:	
Г	重复皮険マグネシウム	-			
*	敵化マグネシウム	1		-	
1	メタケイ酸アルミン酸マダキシ	 			
	24				
æ	合政ヒドロタルサイト	1		-	
1	木酸化アルミナ・マグネシケム	_			
	ケイ酸マグネシウム	_			
蚜	沈降炭酸カルシウム	-			
	水酸化マグネシウム			_	
	炭酸ナトリウム	+	(9	色突	化)
	皮酸カリウム	+	Ç	")
Þŧ	段政水窯ナトリウム	+	("	>
	塩化マグネシウム	++	(#	色变	化)
	弦像マダネシウム	++	ζ	"	>
楓	塩化カルシウム	++	C	")
	ケイ政アルミニウム	+	Ç	")
	無抵加(乳糖)	++	(")

+ : 外限変化なし+ ; パ あり

++: " (#156)

路存性駅取の観点

実施費8の報粒	1 9 G tos
島裔性皮護	5 0 mg
2f	2 4 0 ms
カプセル前の程式	
粉帶性颗粒	2 4 0 = £
2号使カプセル	6 5 ms
tt .	3 0 5 mg

美貌做上

実施例5の方法に率じ税数を製造し50℃。 75%RH i 透問後の外収変化を観察した。た だし意気度取マグネシウムを利緒に変えたもの、 あるいは下辺返付物に変えたものも同様に製造し 毎日変化させた。

. (以下点点)

以上の結果、本务男の安定化剤を加えたものについては外観変化はほとんど認められなかった。 実験例2

実施研5の方法に単じ、化合物 ② を化合物 ② 、化合物 ② 、化合物 ② 、化合物 ② オメアラゾール、チモプラゾールに変えた材理を製造し、50°C、75 米RH、1週間段の外観変化を観察した。また対照として重質皮障マグネシウムを乳糖に変えたものも製造し同様に語目変化させた。

(以下 余白)

化合物		疲 加 物 質	50°C,75%财, 1酒M.外氨变化
	基発	真質炭酸マグネ	-
化合物 ④	舅	シウム	
	対照	乳糖	44
オメブラゾール	本発明	重質複数マグネ シウム	
	対照	乳體	++
ナモナラダール	本與朗	数質皮酸マダホ シウム	~
	対照	乳糖	++
化含物 🗘	本発	直安美味マグネ	•
	朗	シウム	1
	対照	乳器	++
化合物 ②	本発明	変質以及マグネ シウム	_
	対底	机泵	++

将明平3-1G3018 (14)

第2要

Г					50°C.75	40℃
		孟加物質	[sitial	%配.1洒	6ヶ月	
*		食質炭酸マグネ	外限	98	変化なし	変化なし
1	*	27A	숨요	100%	98.Q	99.5
24.79		沈終異歌カルシ	外觀	白色	変化なし	変化なし
23	g9	74	含量	100%	97.4	98.5
しに		ケイロマグネシ	外級	由色	変化なし	変化な し
/: 4		24	含量	100%	94.5	95.0
袋口	*	無氐加(乳糖)	外觀	泛架色	建荣色	美栄色
at	展		含量	100%	73.5	82.1
爽		重氮炭酸マグネ	外部	电色	変化なし	変化なり
製業	本	シウム	合量	100%	98.2	99.1
囊例	尧	沈降炭散カルシ	外觀	白色	変化なし	
L 5	(78	24	会集	100%	97.2	98.6
12 12		酸化マグネシク	外觀	BE	変化なし	変化なし
羅華		4	含量	100%	99.4	99.0
N C	श्र	無添加(乳類)	外扳	淡紫色	海然色	投幣色
AS I	馬	1	含素	100%	84.2	89-4
更		T				
カル		j	外觀	由色	変化なし	変化な 凵
79	舜	重复度酸マグル	1	l	1	1 1
±7	92	シウム	1	!	ļ	1 1
20		3	会量	100%	98-4	89 1
3FQ	1	i	i		L	

以上の結果、本発明の安定化剤を配合した組成物は 外観変化もなく、含量も安定であることが明らかとなった。

- . 外観変化なし

ナナ; " はげしい

以上の結果、化合物 🔞 、オメブラゾール、チモブラ ゾール、化合物 🔘 、化合物 🛈 のいずれも本発明の 安定化剤を配合した組成物は安定であった。

字轮4043

契斯例3 および5 において仮志性のMg/知識板あるいはCa無限数を継々変えたものまたは対限として乳 低に変えたもの、さらには突旋例7 の各種剤を製造し 5 0℃、7 5 % R H . 1 週間および 4 0℃。6 ケ月保存 後の外観変化および合量(秩存率)を閲定した

(以下 会 白)

お館の効果

本発明において、ペンツイミダゾール系化合物にマ グネシフムおよび/またはカルシウムの塩酸性無硬質 からなる安定化剤を配合することにより物理的に安定 な医薬器形組成物を得ることができる。

代理人 弁理士 袋 田 弘 (ほかく名)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER: _

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.